Requested Patent:

WO9922707A1

Title:

Abstracted Patent:

ER2770522

**Publication Date:** 

1999-05-07

Inventor(s):

TULOUP REMY; BLAISE CHRISTIAN

Applicant(s):

OREAL (FR)

Application Number:

FR19970013843 19971104

Priority Number(s):

FR19970013843 19971104

IPC Classification:

C07C257/12; A61K7/48; A61K31/155

Equivalents:

AU9751898, EP0977552 (WO9922707), JP2000508355T

#### ABSTRACT:

The invention concerns a composition for topical application on the skin and/or its appendages comprising, in a cosmetically and/or dermatologically acceptable medium, at least a compound containing an iminophenol fragment, and the use of said compound in a composition as lightening and/or bleaching agent for human skin, hairs and/or hair. The invention also concerns a method for lightening and/or bleaching skin, hairs and/or hair, which consists in applying said composition on human skin, hairs and/or hair.

# ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT) WO 99/22707 (51) Classification internationale des brevets 6: (11) Numéro de publication internationale: A61K 7/48, C07C 257/12 A1 (43) Date de publication internationale: 14 mai 1999 (14.05.99) (81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, PCT/FR98/02284 (21) Numéro de la demande internationale: CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, 26 octobre 1998 (26.10.98) (22) Date de dépôt international: LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet (30) Données relatives à la priorité: ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet FR 4 novembre 1997 (04.11.97) 97/13843 eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): L'OREAL CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG). [-/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR). (72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): TULOUP, Rémy Publiée Avec rapport de recherche internationale. [FR/FR]; 193, boulevard Brune, F-75014 Paris (FR). BLAISE, Christian [FR/FR]; 10, avenue Sainte Marie, F-94160 Saint Mande (FR). (74) Mandataire: TEZIER HERMAN, Béatrice; L'Oreal DPI, 90, rue du Général Roguet, F-92583 Clichy Cedex (FR).

- (54) Title: COMPOSITION FOR TOPICAL APPLICATION ON THE SKIN AND/OR ITS APPENDAGES COMPRISING AT LEAST A COMPOUND CONTAINING AN IMINOPHENOL FRAGMENT
- (54) Titre: COMPOSITION POUR APPLICATION TOPIQUE SUR LA PEAU ET/OU SES PHANERES COMPRENANT AU MOINS UN COMPOSE COMPORTANT UN FRAGMENT IMINOPHENOL

#### (57) Abstract

The invention concerns a composition for topical application on the skin and/or its appendages comprising, in a cosmetically and/or dermatologically acceptable medium, at least a compound containing an iminophenol fragment, and the use of said compound in a composition as lightening and/or bleaching agent for human skin, hairs and/or hair. The invention also concerns a method for lightening and/or bleaching skin, hairs and/or hair, which consists in applying said composition on human skin, hairs and/or hair.

#### (57) Abrégé

L'invention se rapporte à une composition pour application topique sur la peau et/ou ses phanères comprenant, dans un milieu cosmétiquement et/ou dermatologiquement acceptable, au moins un composé comportant un fragment iminophénol, et à l'utilisation dudit composé dans une composition comme agent dépigmentant et/ou blanchissant de la peau humaine, des poils et/ou des cheveux. Elle se rapporte également à un procédé de dépigmentation et/ou de blanchiment de la peau, des poils et/ou des cheveux, consistant à appliquer la composition précitée sur la peau humaine, les poils et/ou les cheveux.

### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin `	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israči	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	ΙΤ	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
СН	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
cz	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Alleniagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
BE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		
~~							

10

15

20

25

Composition pour application topique sur la peau et/ou ses phanères comprenant au moins un composé comportant un fragment iminophénol.

La présente invention se rapporte à une composition pour application topique sur la peau et/ou ses phanères comprenant, dans un milieu cosmétiquement et/ou dermatologiquement acceptable, au moins un composé comportant un fragment iminophénol et à l'utilisation dudit composé comme agent dépigmentant ou blanchissant dans une composition cosmétique et/ou dermatologique.

La couleur de la peau humaine est fonction de différents facteurs et notamment des saisons de l'année, de la race et du sexe, et elle est principalement déterminée par la nature et la concentration de mélanine produite par les mélanocytes. Les mélanocytes sont les cellules spécialisées qui par l'intermédiaire d'organelles particuliers, les mélanosomes, synthétisent la mélanine. En outre, à différentes périodes de leur vie, certaines personnes voient apparaître sur la peau et plus spécialement sur les mains, des taches plus foncées et/ou plus colorées, conférant à la peau une hétérogénéité. Ces taches sont dues aussi à une concentration importante de mélanine dans les kératinocytes situés à la surface de la peau.

De la même manière, la couleur des poils et des cheveux est due à la mélanine, lorsque les poils ou les cheveux sont foncés, certaines personnes désirent voir ceux-ci plus clairs. Ceci est particulièrement intéressant pour les poils qui sont moins visibles lorsqu'ils sont clairs que lorsqu'ils sont foncés.

Le mécanisme de formation de la pigmentation de la peau, des poils et des cheveux, c'està-dire de la formation de la mélanine est particulièrement complexe et fait intervenir schématiquement les principales étapes suivantes :

La tyrosinase (monophénol dihydroxyl phénylalanine : oxygen oxydo-reductase EC 1.14.18.1) est l'enzyme essentielle intervenant dans cette suite de réactions. Elle catalyse notamment la réaction de transformation de la tyrosine en Dopa (dihydroxyphénylalanine)

grâce à son activité hydroxylase et la réaction de transformation de la Dopa en dopaquinone grâce à son activité oxydase. Cette tyrosinase n'agit que lorsqu'elle est à l'état de maturation sous l'action de certains facteurs biologiques.

Une substance est reconnue comme dépigmentante si elle agit directement sur la vitalité des mélanocytes épidermiques où se déroule la mélanogénèse et/ou si elle interfère avec une des étapes de la biosynthèse de la mélanine soit en inhibant une des enzymes impliquées dans la mélanogénèse soit en s'intercalant comme analogue structural d'un des composés chimiques de la chaîne de synthèse de la mélanine, chaîne qui peut alors être bloquée et ainsi assurer la dépigmentation.

Les substances les plus utilisées en tant que dépigmentants sont plus particulièrement l'hydroquinone et ses dérivés, en particulier ses éthers tels que le monométhyléther et le monoéthyléther d'hydroquinone. Ces composés, bien qu'ils présentent une efficacité certaine, ne sont malheureusement pas exempts d'effets secondaires du fait de leur toxicité, ce qui peut rendre leur emploi délicat, voire dangereux. Cette toxicité provient de ce qu'ils interviennent sur des mécanismes fondamentaux de la mélanogénèse en tuant des cellules qui risquent alors de perturber leur environnement biologique et qui par conséquent obligent la peau à les évacuer en produisant des toxines.

20

5

10

15

Ainsi, l'hydroquinone est un composé particulièrement irritant et cytotoxique pour le mélanocyte, dont le remplacement, total ou partiel a été envisagé par de nombreux auteurs.

On a ainsi cherché des substances qui n'interviennent pas dans le mécanisme de la mélanogénèse mais qui agissent en amont sur la tyrosinase en empêchant son activation et sont de ce fait beaucoup moins toxiques. On utilise couramment comme inhibiteur de l'activation de la tyrosinase l'acide kojique qui complexe le cuivre présent dans le site actif de cette enzyme. Malheureusement, ce composé peut provoquer des réactions d'allergie ("Contact allergy to kojic acid in skin care products", Nakagawa M. et al., in Contact Dermatitis, Jan. 95, Vol 42 (1), pp.9-13). Ce composé est également instable en solution, ce qui complique quelque peu la fabrication de la composition.

L'utilisation de substances dépigmentantes topiques inoffensives présentant une bonne efficacité est tout particulièrement recherchée en vue de traiter les hyperpigmentations régionales par hyperactivité mélanocytaire telles que les mélasmas idiopathiques, survenant lors de la grossesse ("masque de grossesse" ou chloasma) ou d'une contraception oestro-progestative, les hyperpigmentations localisées par hyperactivité et prolifération mélanocytaire bénigne, telles que les taches pigmentaires séniles dites lentigo actiniques, les hyperpigmentations ou dépigmentations accidentelles, éventuellement dues à la photosensibilisation ou à la cicatrisation post-lésionnelle, ainsi que certaines leucodermies, telles que le vitiligo. Pour ces dernières (les cicatrisations pouvant aboutir à une cicatrice donnant à la peau un aspect plus blanc et les leucodermies), à défaut de pouvoir repigmenter la peau lésée, on achève de dépigmenter les zones de peau normale résiduelle pour donner à l'ensemble de la peau une teinte blanche homogène.

15

10

5

Aussi, il subsiste le besoin d'un nouvel agent blanchissant de la peau humaine, des poils et/ou des cheveux à action aussi efficace que ceux connus, mais n'ayant pas leurs inconvénients, c'est-à-dire qui soit non irritant, non toxique et/ou non allergisant pour la peau et stable dans une composition.

20

La demanderesse a trouvé de manière inattendue que des composés comportant un fragment iminophénol présentent une activité dépigmentante, même à faibles concentrations, sans faire preuve de cytotoxicité.

25 C

On connaît de US-A-3 182 053 des composés à fragment iminophénol utilisables comme anti-pathogènes, anti-viraux ou anti-bactériens, qui sont destinés à être administrés par voie orale ou parentérale. On connaît en outre de US-A-2 220 065 certains composés à fragment iminophénol utilisables comme anti-oxydants pour l'essence, le caoutchouc et d'autres matériaux auto-oxydables.

30

Toutefois, à la connaissance de la Demanderesse, il n'a encore jamais été proposé d'administrer des composés à fragment iminophénol par voie topique, en particulier en

vue de blanchir ou dépigmenter la peau ou ses phanères. La présente invention a donc pour objet une composition pour application topique sur la peau et/ou ses phanères comprenant, dans un milieu cosmétiquement et/ou dermatologiquement acceptable, au moins un composé de formule (I) suivante :

5

10

20

25

$$\begin{array}{c|c} R_2 & \\ \hline RO & \\ \hline R_4 & \end{array}$$
 (I)

dans laquelle:

- R représente un groupement choisi parmi :
  - l'atome d'hydrogène;
  - un groupement alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>24</sub> linéaire ramifié ou cyclique, saturé ou insaturé, éventuellement hydroxylé par une ou plusieurs fonctions hydroxyles ;
  - un groupement aryle, substitué ou non par une ou plusieurs fonctions choisies parmi : -OH;  $NH_2$ ; -COOH; - $NO_2$ ; -OR $_5$  avec  $R_5$  = alkyle en  $C_1$ - $C_{24}$ ; -COOR $_6$  avec  $R_6$  = alkyle en  $C_1$ - $C_{24}$ ; - $NR_7R_8$  avec  $R_7$  = H ou alkyle en  $C_1$ - $C_{24}$ ,  $R_8$  = H ou alkyle en  $C_1$ - $C_{24}$ ;
  - un groupement - $COR_9$ ,  $R_9$  représentant un groupement alkyle en  $C_1$ - $C_{24}$  linéaire, ramifié ou cyclique, saturé ou insaturé, éventuellement hydroxylé par une ou plusieurs fonctions hydroxyles, un groupement aryle substitué ou non par une ou plusieurs fonctions choisies parmi -OH, - $NH_2$ , -COOH, - $NO_2$ , - $OR_5$ , - $COOR_6$ , - $NR_7R_8$ dans lesquelles  $R_5$ ,  $R_6$ ,  $R_7$  et  $R_8$  ont la même définition que ci-dessus.
  - R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, identiques ou différents représentent un groupement choisi parmi :

5

10

15

- l'atome d'hydrogène;
- un groupement alkyle en  $C_1$ - $C_{24}$ , linéaire, ramifié ou cyclique, saturé ou insaturé, éventuellement hydroxylé par une ou plusieurs fonctions hydroxyles ;
- un groupement aryle, substitué ou non par une ou plusieurs fonctions choisies parmi -OH, -NH<sub>2</sub>, -COOH, -NO<sub>2</sub>, -OR<sub>5</sub>, -COOR<sub>6</sub>, -NR<sub>7</sub>R<sub>8</sub> dans lesquelles R<sub>5</sub>, R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub> et R<sub>8</sub> ont la même définition que ci-dessus;
- un groupement choisi parmi : -OH; -OQ<sub>1</sub>; -COQ<sub>2</sub>; -COOQ<sub>3</sub>; -NQ<sub>4</sub>Q<sub>5</sub>; -CONQ<sub>6</sub>Q<sub>7</sub>; -SQ<sub>8</sub>; -CH<sub>2</sub>OQ<sub>9</sub>; Q<sub>1</sub>, Q<sub>2</sub>, Q<sub>3</sub>, Q<sub>4</sub>, Q<sub>5</sub>, Q<sub>6</sub>, Q<sub>7</sub>, Q<sub>8</sub> et Q<sub>9</sub> étant choisis parmi l'atome d'hydrogène, les groupements alkyles en C<sub>1</sub>-C<sub>24</sub>, linéaires, ramifiés ou cycliques, saturés ou insaturés, éventuellement substitués par un ou plusieurs groupements hydroxyles, les aryles substitués ou non par une ou plusieurs fonctions choisies parmi : -OH, -NH<sub>2</sub>, -COOH, -NO<sub>2</sub>, -OR<sub>5</sub>, -COOR<sub>6</sub>, -NR<sub>7</sub>R<sub>8</sub> dans lesquelles R<sub>5</sub>, R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub> et R<sub>8</sub> ont la même définition que ci-dessus;

- les résidus d'acides aminés et de carbohydrates cycliques ou non cycliques.

Ces composés présentent l'avantage d'être faciles à obtenir. Ils peuvent être notamment obtenus en faisant réagir un aminophénol avec un composé carbonylé : cétone ou aldéhyde. Le réactif carbonylé peut éventuellement être utilisé sous forme d'acétal.

20

Selon la présente invention, parmi les radicaux alkyles linéaires ou ramifiés ayant de l à 24 atomes de carbone, on peut citer avantageusement les radicaux méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, tertiobutyle, hexyle, octyle, nonyle, 2-éthyl-hexyle et dodécyle.

25

Parmi les radicaux alkyles linéaires ayant de 1 à 24 atomes de carbone, on peut citer notamment les radicaux méthyle, éthyle, propyle, octyle, dodécyle, hexadécyle, béhényle et octadécyle.

Parmi les radicaux alkyles ramifiés ayant de 1 à 24 atomes de carbone, on peut citer notamment les radicaux 2-éthyl-hexyle, 2-butyl-octyle, 2-hexyl-décyle.

Parmi les radicaux alkyles insaturés, on peut citer plus particulièrement le radical allyle.

Lorsque le radical alkyle est cyclique, on peut notamment citer le radical cyclohexyle, cholestéryle ou terbutylcyclohexyle.

5

De préférence, les composés de formule (I) de la présente invention sont ceux pour lesquels l'une au moins et de préférence toutes les conditions ci-dessous sont respectées :

- R représente un atome d'hydrogène,
- OR est en position ortho ou para par rapport à la fonction imine,
- $-R_3 = H$ ,
  - R<sub>4</sub> représente un groupement -NQ<sub>4</sub>Q<sub>5</sub> tel que défini ci-dessus.

Le composé de formule (I) préféré est le N'-(4-hydroxyphényl)-N,N-diméthyl formamidine.

15

Par rapport aux composés de l'art antérieur connus comme dépigmentants, les composés de formule (I) présentent l'avantage d'être plus stables et plus efficaces, comme il sera montré dans les tests ci-dessous.

20

La composition cosmétique ou dermatologique selon l'invention est avantageusement destinée à dépigmenter et/ou blanchir la peau humaine et/ou enlever les taches pigmentaires de la peau et/ou dépigmenter les poils et/ou les cheveux.

25

La présente invention a aussi pour objet l'utilisation des composés de formule (I) précités dans une composition cosmétique, comme inhibiteur de la tyrosinase et/ou de la synthèse de la mélanine.

30

Elle a également pour objet l'utilisation de ces composés de formule (I) pour la fabrication d'une composition dermatologique destinée à dépigmenter et/ou blanchir la peau humaine et/ou enlever les taches pigmentaires de la peau et/ou dépigmenter les poils et/ou les cheveux.

WO 99/22707 PCT/FR98/02284

La présente invention a aussi pour objet l'utilisation de ces composés de formule (I) dans une composition cosmétique dépigmentante et/ou blanchissante de la peau humaine, des poils ou des cheveux.

7

La présente invention se rapporte également à un procédé cosmétique de dépigmentation et/ou de blanchiment de la peau humaine, des poils ou des cheveux consistant à appliquer sur la peau, les poils ou les cheveux une composition cosmétique selon l'invention.

La composition selon l'invention est appropriée pour une utilisation topique et contient donc un milieu cosmétiquement ou dermatologiquement acceptable, c'est-à-dire compatible avec la peau, les poils ou les cheveux.

Les dérivés de formule (I) peuvent être notamment présents dans la composition en une quantité allant de 0,001 à 10 % et de préférence de 0,005 à 5 % du poids total de la composition.

15

20

La composition de l'invention peut se présenter sous toutes les formes galéniques normalement utilisées pour une application topique, notamment sous forme d'une solution aqueuse, hydroalcoolique ou huileuse, d'une émulsion huile-dans-eau ou eau-dans-huile ou multiple, d'un gel aqueux ou huileux, d'un produit anhydre liquide, pâteux ou solide, d'une dispersion d'huile dans une phase aqueuse à l'aide de sphérules, ces sphérules pouvant être des nanoparticules polymériques telles que les nanosphères et les nanocapsules ou mieux des vésicules lipidiques de type ionique et/ou non-ionique.

Cette composition peut être plus ou moins fluide et avoir l'aspect d'une crème blanche ou colorée, d'une pommade, d'un lait, d'une lotion, d'un sérum, d'une pâte, d'une mousse. Elle peut éventuellement être appliquée sur la peau ou sur les cheveux sous forme d'aérosol. Elle peut également se présenter sous forme solide, et par exemple sous forme de stick. Elle peut être utilisée comme produit de soin et/ou comme produit de maquillage. Elle peut également être sous une forme de shampooings ou après-shampooings.

De façon connue, la composition de l'invention peut contenir également les adjuvants habituels dans les domaines cosmétique et dermatologique, tels que les gélifiants hydrophiles ou lipophiles, les actifs hydrophiles ou lipophiles, les conservateurs, les antioxydants, les solvants, les parfums, les charges, les filtres, les pigments, les absorbeurs d'odeur et les matières colorantes. Les quantités de ces différents adjuvants sont celles classiquement utilisées dans les domaines considérés, et par exemple de 0,01 à 20 % du poids total de la composition. Ces adjuvants, selon leur nature, peuvent être introduits dans la phase grasse, dans la phase aqueuse, dans les vésicules lipidiques et/ou dans les nanoparticules.

10

15

20

30

5

Lorsque la composition de l'invention est une émulsion, la proportion de la phase grasse peut aller de 5 à 80 % en poids, et de préférence de 5 à 50 % en poids par rapport au poids total de la composition. Les huiles, les émulsionnants et les coémulsionnants utilisés dans la composition sous forme d'émulsion sont choisis parmi ceux classiquement utilisés dans le domaine considéré. L'émulsionnant et le coémulsionnant sont présents, dans la composition, en une proportion allant de 0,3 à 30 % en poids, et de préférence de 0,5 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Comme huiles utilisables dans l'invention, on peut citer les huiles minérales (huile de vaseline), les huiles d'origine végétale (huile d'avocat, huile de soja), les huiles d'origine animale (lanoline), les huiles de synthèse (perhydrosqualène), les huiles siliconées (cyclométhicone) et les huiles fluorées (perfluoropolyéthers). On peut aussi utiliser comme matières grasses des alcools gras (alcool cétylique), des acides gras, des cires (cire de carnauba, ozokérite).

Comme émulsionnants et coémulsionnants utilisables dans l'invention, on peut citer par exemple les esters d'acide gras et de polyéthylène glycol tels que le stéarate de PEG-20, et les esters d'acide gras et de glycérine tels que le stéarate de glycéryle.

Comme gélifiants hydrophiles, on peut citer en particulier les polymères carboxyvinyliques (carbomer), les copolymères acryliques tels que les copolymères d'acrylates/alkylacrylates, les polyacrylamides, les polysaccharides, les gommes naturelles

et les argiles, et, comme gélifiants lipophiles, on peut citer les argiles modifiées comme les bentones, les sels métalliques d'acides gras, la silice hydrophobe et les polyéthylènes.

Comme actifs, on peut utiliser notamment les polyols (glycérine, propylène glycol), les vitamines, les agents kératolytiques et/ou desquamants (acide salicylique et ses dérivés, alpha-hydroxyacides, acide ascorbique et ses dérivés), les agents anti-inflammatoires, les agents apaisants et leurs mélanges. On peut également associer les composés de formule (I) à d'autres agents dépigmentants, tels que l'acide kojique ou l'hydroquinone et ses dérivés, ce qui permet d'utiliser ces derniers à des doses moins toxiques pour la peau. En cas d'incompatibilité, ces actifs et/ou les composés de formule (I) peuvent être incorporés dans des sphérules, notamment des vésicules ioniques ou non-ioniques et/ou des nanoparticules (nanocapsules et/ou nanosphères), de manière à les isoler les uns des autres dans la composition.

L'invention va maintenant être illustrée à l'aide des exemples qui suivent. Les concentrations sont données en pourcentage en poids.

#### Exemple de composé

### 20 Préparation du N'-(4-hydroxyphényl)-N,N-diméthyl formamidine :

$$HO \longrightarrow NH_2 + HC \longrightarrow CH_3 \longrightarrow HO \longrightarrow N \longrightarrow CH \longrightarrow N$$
 $CH_3 \longrightarrow CH_3 \longrightarrow CH_3$ 
 $CH_3 \longrightarrow N \longrightarrow CH \longrightarrow N$ 

25

30

10

On introduit 10 g de para aminophénol et 13,4 ml de N, N-diméthyl formamide diméthyl acétal dans 100 ml de méthanol et on porte le mélange au reflux pendant 30 minutes. Après refroidissement, le N'-(4-hydroxyphényl)-N,N-diméthyl formamidine précipite. Il est recristallisé dans l'éthanol. La température de fusion du produit obtenu est de 218°C. L'analyse élémentaire est conforme à la structure attendue.

Tests:

5

Un test biologique a mis en évidence l'activité dépigmentante des composés de formule (I)

Ce test correspond à celui décrit dans le brevet FR 2734825 déposé par la Demanderesse, ainsi que dans l'article de R. Schmidt, P. Krien et M. Régnier, Anal. Biochem., 235(2), 113-18, (1996). Ce test est ainsi réalisé sur coculture de kératinocytes et de mélanocytes.

Pour chaque composé testé, il est déterminé la valeur de IC50 qui correspond à la concentration micromolaire (µM) pour laquelle est observée 50% d'inhibition de la mélanogénèse.

Par ailleurs, une classe est donnée à chacun de ces composés pour leur activité dépigmentante maximale :

20

15

classe 1 : 10 à 30% d'inhibition de la mélanogénèse par rapport au témoin (même expérience sans composé à tester) ;

classe 2 : 30 à 60% d'inhibition de la mélanogénèse par rapport au témoin (même expérience sans composé à tester) ;

classe 3 : 60 à 100% d'inhibition de la mélanogénèse par rapport au témoin (même expérience sans composé à tester).

Les résultats sont rassemblés dans le tableau suivant :

5

	IC 50	Classe
	(μΜ)	
Acide kojique	500μΜ	2 à 500μM
N'-(4-hydroxyphényl)-N,N diméthyl formamidine	200 μΜ	2 à 50 μM

Ces composés de formule (I) présentent donc une plus grande efficacité dépigmentante que l'acide kojique. En outre, ils ont l'avantage de ne pas présenter de cytotoxicité à l'égard des kératinocytes et des mélanocytes, défaut majeur des dépigmentants déjà connus.

#### Exemples de compositions

15

20

10

### Exemple 1 : Crème traitante

-	Alcool cétylique	1,05	%
-	Stéarate de PEG-20 (Myrj 49 vendu par la société ICI)	2	%
_	Cyclométhicone	6	%

	WQ	99/22707		F	PCT/FR98/02284
		12			
	-	N'-(4-hydroxyphényl)-N,N diméthyl formamidine		0,5	%
	-	Carbomer		0,6	%
	-	Glycérine		3	%
	-	Triéthanolamine		1	%
5	-	Conservateurs		0,5	%
	-	Eau déminéralisée	qsp	100	%

La crème obtenue utilisée en application quotidienne, permet d'obtenir un blanchiment de la peau.

10

# Exemple 2 : Gel traitant

	- Propylène glycol		10	%
15	- Alcool éthylique		40	%
	Glycérine		3	%
	- N'-(4-hydroxyphényl)-N,N diméthy	l formamidine	0,5	%
	- Conservateurs		0,15	%
	- Parfum		0,15	%
20	- Eau déminéralisée	qsp	100	%

Le gel obtenu peut être utilisé quotidiennement et est apte à dépigmenter la peau.

### 25 Exemple 3: Stick traitant

	- Cire de Carnauba	5	%
	- Ozokerite	7	%
	- Lanoline	6	%
30	- Dioxyde de titane (pigments)	20	%
	- Amidon de riz (charge)	7	%
	- EDTA	0,1	%

WO 99/22707 PCT/FR98/02284

13

N'-(4-hydroxyphényl)-N,N diméthyl formamidine
 Perhydrosqualène
 qsp 100 %

Le stick obtenu, utilisé sur les taches pigmentaires, permet de les atténuer voire de les faire disparaître.

5

#### REVENDICATIONS

1. Composition pour application topique sur la peau et/ou ses phanères comprenant, dans un milieu cosmétiquement et/ou dermatologiquement acceptable, au moins un dérivé de formule (I) suivante :

$$\begin{array}{c|c} R_2 & \\ \hline RO & \\ \hline R_1 & \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c|c} R_3 & \\ \hline R_4 & \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c|c} (I) \\ \hline \end{array}$$

10 dans laquelle:

- R représente un groupement choisi parmi :
  - l'atome d'hydrogène;

- un groupement alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>24</sub> linéaire ramifié ou cyclique, saturé ou insaturé, éventuellement hydroxylé par une ou plusieurs fonctions hydroxyles;

- un groupement aryle, substitué ou non par une ou plusieurs fonctions choisies parmi : -OH ; NH<sub>2</sub> ; -COOH ; -NO<sub>2</sub> ; -OR<sub>5</sub> avec  $R_5$  = alkyle en  $C_1$ - $C_{24}$  ; -COOR<sub>6</sub> avec  $R_6$  = alkyle en  $C_1$ - $C_{24}$ ; -NR<sub>7</sub>R<sub>8</sub> avec  $R_7$  = H ou alkyle en  $C_1$ - $C_{24}$ ,  $R_8$  = H ou alkyle en  $C_1$ - $C_{24}$ ;

- un groupement -COR<sub>9</sub>, R<sub>9</sub> représentant un groupement alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>24</sub> linéaire, ramifié ou cyclique, saturé ou insaturé, éventuellement hydroxylé par une ou plusieurs fonctions hydroxyles, un groupement aryle substitué ou non par une ou plusieurs fonctions choisies parmi -OH, -NH<sub>2</sub>, -COOH, -NO<sub>2</sub>, -OR<sub>5</sub>, -COOR<sub>6</sub>, -NR<sub>7</sub>R<sub>8</sub> dans lesquelles R<sub>5</sub>, R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub> et R<sub>8</sub> ont la même définition que ci-dessus.

25

30

15

20

- R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, identiques ou différents représentent un groupement choisi parmi :
  - l'atome d'hydrogène;
- un groupement alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>24</sub>, linéaire, ramifié ou cyclique, saturé ou insaturé, éventuellement hydroxylé par une ou plusieurs fonctions hydroxyles;

- un groupement aryle, substitué ou non par une ou plusieurs fonctions choisies parmi -OH, -NH<sub>2</sub>, -COOH, -NO<sub>2</sub>, -OR<sub>5</sub>, -COOR<sub>6</sub>, -NR<sub>7</sub>R<sub>8</sub> dans lesquelles R<sub>5</sub>, R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub> et R<sub>8</sub> ont la même définition que ci-dessus;
- un groupement choisi parmi: -OH; -OQ1; -COQ2; -COOQ3; -NQ4Q5;
  CONQ6Q7; -SQ8; -CH2OQ9; Q1, Q2, Q3, Q4, Q5, Q6, Q7, Q8 et Q9 étant choisis parmi l'atome d'hydrogène, les groupements alkyles en C1-C24, linéaires, ramifiés ou cycliques, saturés ou insaturés, éventuellement substitués par un ou plusieurs groupements hydroxyles, les aryles substitués ou non par une ou plusieurs fonctions choisies parmi: -OH, -NH2, -COOH, -NO2, -OR5, -COOR6, -NR7R8 dans lesquelles R5, R6, R7 et R8 ont la
  même définition que ci-dessus;
  - les résidus d'acides aminés et de carbohydrates cycliques ou non cycliques.
  - 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que ledit dérivé présente l'une au moins et de préférence toutes les conditions ci-dessous :

15

- R représente un atome d'hydrogène,
- OR est en position ortho ou para par rapport à la fonction imine,
- $R_3 = H$ ,
- R<sub>4</sub> représente un groupement -NQ<sub>4</sub>Q<sub>5</sub> tel que défini dans la revendication 1.

20

25

30

- 3. Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que ledit dérivé est le N'-(4-hydroxyphényl)-N,N-diméthyl formamidine.
- 4. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce qu'elle est destinée à dépigmenter et/ou blanchir la peau humaine et/ou enlever les taches pigmentaires de la peau et/ou dépigmenter les poils et/ou les cheveux.
  - 5. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que le dérivé de formule (I) est présent en une quantité allant de 0,001 à 10 % et de préférence de 0,005 à 5 % du poids total de la composition.

6. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce que la composition comprend en outre, au moins un actif choisi parmi les agents kératolytiques et/ou desquamants, anti-inflammatoires, apaisants, autres agents dépigmentants et leurs mélanges.

16

5

7. Utilisation d'au moins un dérivé de formule (I), tel que défini dans l'une des revendications 1 à 3, dans une composition cosmétique dépigmentante et/ou blanchissante de la peau humaine, des poils ou des cheveux.

10

8. Utilisation d'au moins un dérivé de formule (I), tel que défini dans l'une des revendications I à 3, dans une composition cosmétique, comme inhibiteur de la tyrosinase et/ou de la synthèse de la mélanine.

15

9. Utilisation d'au moins un dérivé de formule (I), tel que défini dans l'une des revendications 1 à 3, pour la fabrication d'une composition dermatologique destinée à dépigmenter et/ou blanchir la peau humaine et/ou enlever les taches pigmentaires de la peau et/ou dépigmenter les poils et/ou les cheveux.

21

10. Procédé cosmétique de dépigmentation et/ou blanchiment de la peau humaine, des poils ou des cheveux, caractérisé en ce qu'il consiste à appliquer sur la peau, les poils ou les cheveux une composition selon l'une des revendications précédentes 1 à 6.

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter: nal Application No PCT/FR 98/02284

	ICATION OF SUBJECT MATTER		
IPC 6	A61K7/48 C07C257/12		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national dassif	ication and IPC	
B. FIELDS S	SEARCHED		
	cumentation searched (classification system followed by classification	ation symbols)	
IPC 6	C07C A61K		
		house desuments are included in the fields se	arched
Documentation	on searched other than minimum documentation to the extent tha	Such documents are included in the horse of	
		the second second terms used	
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, season terms does	
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to claim No.
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Helevant to claim No.
	THE TOTAL PROPERTY OF CALL AND ADDRESS OF THE PARTY OF TH	ND	1-11
A	WOODRUFF J: "LIGHTENING SKIN A LESSENING CELLULITE"	NAD.	
'	MANUFACTURING CHEMIST.		
l	vol. 67, no. 4, April 1996, pag	je 38/39, 41	
	XP000683051	•	
A	US 3 182 053 A (N. STEIGER) 4 M	lay 1965	}
"	see example 10		
1,	W.W. KAEDING ET AL .: "Schiff !	pase phenyl	
A	N-methylcarbamates"		
	JOURNAL OF AGRICULTURAL AND FO	OD	
	CHEMISTRY., vol. 13, no. 4, 1965, pages 37	8-380.	
	XP002069594		
	WASHINGTON US		
	see page 379; table I		
		-/ <del></del>	
X Fu	urther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are liste	d in annex.
° Special	categories of cited documents:	"T" later document published after the in	nternational filing date
"A" docui	ment defining the general state of the art which is not	or priority date and not in conflict wind cited to understand the principle or invention	theory underlying the
"E" earlie	sidered to be of particular relevance or document but published on or after the international	"V" document of particular relevance: the	e claimed invention
filing	g date ment which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or can involve an inventive step when the	document is taken alone
white citat	ch is cited to establish the publication date of another tion or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an document is combined with one or	inventive step when the
j othe	ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or er means	document is combined with one or ments, such combination being ob- in the art.	vious to a person skilled
"P" docu	ument published prior to the international filing date but or than the priority date claimed	"&" document member of the same pate	ent family
	he actual completion of the international search	Date of mailing of the international	search report
		12/02/1000	
	1 February 1999	12/02/1999	
Name ar	nd mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	0	
1	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Pauwels, G	

2

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr 1al Application No
PCT/FR 98/02284

	Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category 3	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.	
A	US 2 220 D65 A (R.G. CLARKSON) 5 November 1940 see claims; examples			
	-			
			ar.	
·				
	-			
	·			

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Intern al Application No PCT/FR 98/02284

	Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
-	US 3182053	A	04-05-1965	NONE	
	US 2220065	Α	05-11-1940	NONE	

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

: Internationale No PCT/FR 98/02284

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 A61K7/48 C07C257/12

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

 $\begin{array}{ll} \text{ Cocumentation minimale } \text{ consultée (système de classification suivi des symboles de classement)} \\ \text{CIB 6} & \text{C07C} & \text{A61K} \end{array}$ 

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
<b>A</b> :	WOODRUFF J: "LIGHTENING SKIN AND LESSENING CELLULITE" MANUFACTURING CHEMIST, vol. 67, no. 4, avril 1996, page 38/39, 41 XP000683051	1-11
A	US 3 182 053 A (N. STEIGER) 4 mai 1965 voir exemple 10	
<b>A</b>	W.W. KAEDING ET AL.: "Schiff base phenyl N-methylcarbamates" JOURNAL OF AGRICULTURAL AND FOOD CHEMISTRY., vol. 13, no. 4, 1965, pages 378-380, XP002069594 WASHINGTON US voir page 379; tableau I	
	-/	

X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
ou après cette date	(" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément
priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)  "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à	"document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres
une exposition ou tous autres moyens	documents de même nature, cette combinalson étant évidente pour une personne du métier 3.ª document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
1 février 1999	12/02/1999
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autorisé
Office European des Brevers, F.B. 3010 v destination NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Pauwels, G

2

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Den a Internationale No PCT/FR 98/02284

.(suite) D	CUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	no. des revendications visées
atégorie '	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	IIV. 055 IEVENDIOLIGIIS NIGEES
	US 2 220 065 A (R.G. CLARKSON) 5 novembre 1940	
	voir revendications; exemples	
		-
	·	
		·
]		l l

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dem Internationale No PCT/FR 98/02284

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
US 3182053	Α	04-05-1965	AUCUN	
US 2220065	Α	05-11-1940	AUCUN	